PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

56-158140

(43)Date of publication of application: 05.12.1981

(51)Int.CI.

CO8F 2/44 // CO8K 9/04 CO8L 57/00 CO9C

(21)Application number : 55-061290

(71)Applicant: YAMAGUCHI ITARU

(22)Date of filing:

09.05.1980

(72)Inventor: YAMAGUCHI ITARU

ONO TAKASHI

SEKINE MASAHIRO

(54) PRODUCTION OF POLYMER COATED BODY

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a polymer coated body efficiently by adjusting the charge state of the substrate in a liquid medium, forming a polymer having the charge opposite thereto, and performing polymerization reaction.

CONSTITUTION: At the time of dispersing a substrate consisting of a solid material in a liquid medium such as water or alcohols, and polymerizing a vinyl type monomer in the presence of a polymn. initiator thereby coating the substrate with the polymer, the charge state of the substrate is adjusted by such a method as selection or combination of the substrates, pH or addition of electrolyte, thereafter polymn. reaction is allowed to take place under the conditions under which the polymer having the opposite charge forms is allowed to take place by the selection of a polymn. initiator such as radical generating agent or the like. Then, the polymer coated body that permits improvement of surface properties of various substrates is produced efficiently.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

昭 60 9.18 条行

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 55 年特許願第 61190 号(特開 昭 56-158140 号, 昭和 56 年 12 月 5 日 発行 公開特許公報 56-1582 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 2 (1)

Int.C1.			識別記号	庁内整理番号
		13/02 2/44 9/04 57/00 3/10		8 3 1 7 - 4 G 7 1 0 2 - 4 J 6 6 8 1 - 4 J 7 4 4 5 - 4 J 7 1 0 2 - 4 J

手統補正整

昭和60年7月4日

特許庁長官 宇賀道郎 監

1. 事件の表示

昭和55年特許願第61290号

2. 発明の名称

ポリマー被覆体の製造方法

3. 補正をする者

4.代理人

事件との関係 特許出願人 宮城県仙台市核ケ丘7丁目32番3号

山口 格

東京都港区新橋2丁目2番2号川志満・邦信ビル8階(7182)弁理士 阿 形 明代阿介 電話(591)9910番 (明日

5. 補正命令の日付 自 発

6.補正により増加する発明の数 0

7.. 徳正の対象 明細書の発明の詳細な説明の間

8. 袖正の内容

- (1) 明細書第6ページ第2行目の「工業を入手の容易」を「工業的に入手の容易」に訂正します。
 - (2) 同弟9ペーン弟7行目の「組合せる選元剤」 を「組み合わせる還元剤」に訂正します。

......

(2)

共存物質の有無や種類だよつて変化する。

とのようなととから、本発明者らは、基体の電荷の有無又は正負に実質的に左右されずに各種固体物質を均一かつ強固にポリマーで被覆する方法を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、液体媒質中における基体の電荷状態を調整し、これと反対の電荷を有するポリアーを生成させること時にこれら電荷の正負の差を大きくすることによりその目的が達成できることを見出し、本発明をなすに至った。

すなわち、本発明は、固体物質からなる基体を 分散させた液体媒質中で重合開始剤の存在下でビ ニル系モンマーを重合させることにより該基体を 生成ポリマーで被覆するに当り、該基体の表面電 荷状態を調整したのち、これと反対の電荷を有す るポリマーが生成する条件下で重合反応を行わせ ることによりポリマー被覆体を製造する方法を提 供するものである。

本発明方法では、 はじめに液体媒質中における. 基体の表面電荷状態を調整して基体に表面電荷を

によつて行われる。 これらの結果は、ジータ電位 の測定などによつて確認される。

本発明方法では次にビニル系モノマーが該基体 とは反対の電荷を有するポリマーを生成するよう に重合させられる。 すなわち、正電荷を有するポ リマーを生成するか、負電荷を有するポリマーを 生成するかのいずれかの重合条件が該基体の電荷 に応じて選択される。

正電荷を有するポリマーが生成する条件は、例えば基体、ビニル系モノマー、重合開始列を含むを依体媒質中に、アミノ基又はNI置換フミノ基を換するラジカル発生剤あるいはアミノ 基を投れます。このアテンとは M ー 置換 アミノ基を有する ラジカル発生性化合物 、例えば 2.2'ーアンド は N ー 置換 アミノ 基を有する ラジカル発生性化合物 、例えば 2.2'ーアンド スー (2ーアミジノブロバン) 塩酸塩でもよいし、(1)通常ラジカル重合の開始剤として用いられてい

持開昭56-158140(2)

付与するか、又は反対符号の電荷に変えることが 必要である。その具体的な調整は基体の選択、組 合せや液体媒質の種類、PHを変えることにより、 あるいは電解質の添加、その種類又は濃度を変え ること等によつて行りことができる。例えば、硫 酸パリウムを水化分散したのみではそのジータ電 位はほぼOmVであるが、との液に電解質として塩 化パリウムを添加することにより、そのジータ電 位を約30mVにすることができ、他方、別の電解 質として硫酸ナトリウムを添加することによりそ のジータ電位を約-20mV にすることができる。 また、シリカ粉末を水に分散すると、そのジータ 電位は約-50mVであり、これに硝酸を加えてそ の pH を 2.5 にするとそのジータ電位を約 30mV にすることができる。このようにして、基体は液 体媒質中におけるその電荷状態が正叉は負のいず れかに調整される。との調整は無電荷のものに正 又は負の電荷を付与したり、正電荷のものを負電 荷に、又は負電荷のものを正電荷に変えたり、あ いは正又は負の電荷の絶対値を増大させること

る過酸化物とアミンとのレドックス系であつても よい。この過酸化物としては工業的と入手の容易 左有機又は無機の過酸化物を用いることができる。 すなわち、有機過酸化物としては、ペンソイルペ ルオキシド、ジーセープチルベルオキシド、セー ブチルベルベンソゴート、 クメンヒドロベルオキ シドなどがあり、無根過酸化物にあつては過酸化 水素、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウムなど をあげることができる。またこのレドックス米の ナミン類としてはエチレンジアミン、ジエチレン ドリア 彩鷺 トリエチレンテトラミン、テトラエ チレンペンタミンなどの鎖状アミン類、N,N-ジ メチルアニリン、N.N-ジメチルバラトルイジン、 ナフチルブミン、フエニレンジアミン、ジフエニ ルアミン、・N、Nージフエニルペンジジン、カルバ ノールなどの芳香族アミン類が用いられる。 これ らのラジカル発生剤の使用濃度としてはW群の開 始剤もしくは同群の過酸化物にあつては 0.0005 から 0.5 モル/L-分散媒程度であるが、通常 0001から 0.02モルノレー分散媒用いることが多

特別級56-158140(3)

い。また四群のアミン類にあつてはレドックス系. の酸化成分である過酸化物に対し、モル比で0.05 ないし4の範囲で用いられる。

1.5

2 24 .

3.2

30

. 5

他方、アミノ基又はN~置換アミノ基を分子中 **に有する重合性モノマーとして、アミノエチルア** クリレート、N,N-ジメチルアミノエチルアクリ レート、N,N-ジエチルアミノエチルアクリレー ト、アミノエチルメタクリレート、N.N-ジメチ ルアミノエチルメグクリレート、N,N-ジェチル アミノエチルメタクリレートなどがある。

窒素を含む複素類を有する重合性モノマーとし ては、2-ビニルビリジン、4-ビニルビリジン、 5 - メチルー 2 - ピニルピリジン、5 - エチルー 2-ビニルビリジン、5-プロビル-2-ビニル ビリジン、2-イソブロベニルビリジンなどのビ ニルピリジン類、 N - ピニルー 2 - ピロリトン、 N - ピニル・5 - メチルー2 - ピロリドン、N -ピニルー3.3ージメチルー2ーピロリドン、N-ビニルー 4.4 ージメチルー 2 ーピロリドンなどの ビニルピロリトン類、N-ビニルー2-ピペリト

・外のものを用いても基体をポリマーでカブセル化 することが可能である。(A)群及び(B)群以外のラジ カル発生剤としては過酸化水素、過硫酸カリウム、 過硫酸アンモニウム、ペンゾイルペルオキシド、 ジ- t - ブチルペルオキシドなどの過酸化物があ り、さらにこれらと還元剤との組合せ系がある。 組合せる還元剤としては鉄、コパルト、銅、マン ガンで代表される多種のイオン価をとりうる金属 の低次のイオン価の塩、ヨウ化カリ、ヨウ化ソー ・グなどのヨウ素塩、アルドース、ケトースなどの 還元糖、カテコール、ピロガロールなどのポリフ

すなわち、過酸化物もしくはアン化合物にあつ ては分散媒100重量部当り0.01ないし5重量 部であり、好ましくは 0.1.ないし2重量部が使用 される。また遺元剤にあつては、重合開始剤1に

エノール類がある。またこれら過酸化物系の他に

アゾビスインプチロニトリル、アゾビスー 2.4 -

ジメチルパレロニトリルなどのアゾ化合物も用い

りる。とれらの使用量は通常用いられる程度で充

分である。

ン、N-ピニル-6-メチル-2-ピベリ・ドン、 N - ビニル - 3,3 - ジメチルピペリトンなどのビ ニルピペリドン類、N-ピニル-3-モルホリノ ン、 パーピニルー 5 ー メチル ー 3 ー モルホリノン、 N - ビニル - 2 - メチル - 3 - モルホリノンなど のビニルモルホリノン類、N-ビニルピペリジン、 2 - ビニルピペリジン、 4 - ビニルピペリジンな どのビニルピペリジン類、さられドービニルカル パゾール、N-ビニルフタルイミトなどがある。

これらのモノマー (以下共存モノマーと略す) の使用量はカプセル化を行うポリマーを主として 構成するビニル系モノマー(以下主モノマーと略 す) との共勇合性または基体の種類により若干異 るが、主モノマー100重量部に対しこれらの共 存モノマーは 0.5 ない し20 重量部、好ましくは 1から10重量部を用いる。

これらの共存モノマーを反応系に使用する場合 には、重合開始剤として前配の(A)群又は(D群ラジ カル発生剤を用いることができるのはもちろんで あるが、これら(A)群及び(B)群のラジカル発生剤以

対し0.05ないし10程度の割合、好ましくは 0.2から2の割合で用いる。

以上のような方法により正電荷を有するポリマ ーを生成させることができる。さらに、正電荷を 有するポリマーには、コロイド化学的に負電荷を 有する高分子コロイドと反応して凝集、 沈殷を形 成しりる能力を持つものを含む。

次に負電荷を有するポリマーが生成する条件は、 公知のアニオン 重合方式、重合開始剤として過硫 酸カリウム、過硫酸アンモニウムなどのようなア ニオンラジカル生成系開始剤又は亜硫酸と塩化第 - 二鉄などのレドックス系開始剤を用いることによ つてもたらすことができる。

とれらの基体及びポリマーの表面電荷の測定手 段は電気泳動法、電気浸透法、流動電位法等いろ いろ存在するが、本発明でいう電荷を測定するの にもつとも適した手段としてはコロイト満定法 (千手諒一著、コロイド商定法、南江堂、1969) をあげることができる。生成ポリマーの電荷の御 定は、本発明の反応系から基体のみを除いて重合

反応を行つて得られたポリマーエマルションについて、コロイド商定法を用いて電荷を推定した。コロイド商定法においては低分子電解質は妨害因子とはならないが界面活性剤は妨害因子となるとともあるので空試験を行つて電荷の値を補正した。

持開昭56-158140(4)

料、砂、砂利、パーライト、アスペストなどの天 然物、ガラス樹、ガラス繊維さらにアルミ赤泥、 高炉スラグなどをあげるととができる。有母質の 物質としては天然高分子化合物、合成の具体例 では、天然物ではパルブ、木材、木材の ではボリ塩化ビニル、ポリエチレン、 ではボポリロニトリル、ポリアニン、ボリアクリロニトリル、ポリアニン、ボリアの エステル、有機系顔料ではファロンアニン、系 顔料、 アンスラキノン系顔料、どをあげることができる。

次に、本発明で用いりる主モノマーとはラジカルを発生する重合開始剤により重合もしくは共重合が可能な二重結合を有する化合物である。 具体的な例としてはステレン、 アクリロニトリル、 アクリル酸、 アクリル酸塩類、 アクリル酸 ユラル 類、 メタクリル酸 塩類、メタクリル酸エステル類、 塩化ビニル、 酢酸ビニル、 アク

リルアミド、トーメチロールアクリルアミド、2.6 ージーセープチルー 4 ー アリルフエノールなどの モノビニル系化合物、ジビニルベンゼン、エチレ ングリコールジメタクリレート、ジビニルエーテ ルなどのジビニル系化合物、ブタジエン、クロロ プレンなどのジエン系化合物、トリメチロールブ ロバントリメタクリレートのごときトリビニル系 化合物などである。上配アクリル酸またはメタク リル酸の塩としてはナトリウム、カリウム、マグ ネシウム、カルンウム、亜鉛、アンモニアの塩が 代表的である。

またアクリル酸エステル類としてはアクリル酸 メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 - n - ブ チル、アクリル酸 - 2 - エチルヘキンル、アクリ ル酸ラウリル、アクリル酸ステアリル、アクリル 酸ヒドロキンエチル、アクリル酸ヒドロキンブロ ピル、アクリル酸メトキンエチル、アクリル トキシエチル、アクリル酸シクロヘキンル、アク リル酸 グリンジル、アーアクリルなヒドロキンエチ にリストキンンラン、アクリル酸ヒドロキンエチ ルリン酸エステルなどを用いることができる。さ ちにメタクリル酸エステル頬としてはメタクリル 酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸イ ソプチル、メタクリル酸 - n - プチル、メタクリ ル酸-t-プチル、メタクリル酸-2-エチルヘ キシル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸ス テ丁リル、メタクリル酸オレイル、メタクリル酸 メトキシエチル、メタクリル酸エトキシエチル、 メタクリル酸プトキシエチル、メタクリル酸ヒド ロキシエチル、メタクリル散ヒドロキシブロピル、 メタクリル酸シクロヘキシル、メタクリル酸グリ シンル、メタクリル酸ヒドロキシエチルリン酸エ ステル、1-メタクリルオキシプロピルトリメト キシシランなどの各エステルが用いられる。とれ 5の物質は単独でも任意の組合せにおいても主モ ノマーとして本発明に用いうる。

本発明においては上記のごときアクリル酸、アクリル酸塩類、アクリル酸エステル類、メタクリル酸塩類及びメタクリル酸エステル類を主モノマーの一部として使用することによ

り特化好ましいポリマーカプセル化物を得るとと ができる。

これら主モノマーの使用量は基体100重量部 に対して0.5 ないし100重量部である。等に3 ないし50重量部のポリマーでカプセル化を行え は工業的利用面において、コスト的にも性能的に も好適である。

本発明で用いられる液体媒体としては基体および主モノマーを分散させた状態で反応させるとかを目的として使用するものであり、水が代表の知気、クトン類なども使用できる。使用できる。使用できる。使用できる。使用できる。の数な主モノマーの種類に合わせて、なる主を人の一般体を適度に応じて上配の水以外の異なるをからしている。これらの媒体の使用量は基体がでの一般体中で均に分散するに必要な量であり、音通器は100重要がある。一般に比重の大なる基体はその重量をある。一般に比重の大なる基体はその重量を表して、また比重の小なる基体で

の改良に有効に利用される。

また得られたポリマーカブセル化物に加圧成形、 押出成形、射出成形などの成形法を適用して各種 の成形物を製造することもできる。これら成形物 の強度は基体とポリマーを単純に混合一体化して 得たものに比べてはるかに高い。それゆえこれら ポリマーカブセル化物は痩材、雑貨などの有用な 成形素材ともなる。

次に実施例によつて本発明をさらに詳細に説明 する。

奥施例 1

かきまぜ装置、冷却器及び温度計を備えたガラス製四つロ丸フラスコ(300㎡)に水100㎡ と硫酸パリウム粉末(粒径0.1μ~35μ)20 ののでかれた。この分散液中の硫酸パリウムのジーク電位をジータメータで測定すると程度0mVであった(コロイド満定法による表面電荷は-0.06×10⁻⁵ Parad/8であった)。次いでこの分散液に塩化パリウムを1×10⁻⁵ mol/L の割合で添加した。このとき、硫酸パリウムのジータ電位を同

特開昭56-158140(5)

はその重量部当りの媒体使用量は多くなる。

基体及び主モノマーの分散性を向上させるため に界面活性剤を併用することもできる。界面活性 剤としてはアニオン系、カチオン系、ノニオン系 のいずれも使用でき、これらの使用量は 0.1 ない し19/1-媒体で充分である。

本発明の実施形態は上記の媒体中に基体及び主モノマーを分散し、基体あるいは生成ポリマー又はその両方の電荷を調整するための pH 調整剤、 電解質などを添加し、重合開始剤を加えて、必要 に応じかきませながら反応させるととが有利である。

しか し必ずしもとの順序で行う必要はなく、例 えばさず主モノマーの反応を先に行い、反応の後 半で基体を添加することによつてもポリマーカブ セル化物を得ることができる。

本発明によればポリマーで均一に被覆一体化し た基体を容易に得ることができる。

とのカプセル化の技術は 顔料、ブラスチック用 充てん材などの表面処理、各種の基体の表面性質

様の方法で測定すると33mVであつた (コロイド 簡定法による表面電荷は1.0×10⁻⁸ Parad/9であ つた)。

次に、この分散液にノタクリル酸ノチル5 9を加え、亜硫酸水 0.0 2mol/L と塩化第二鉄 4×10-mol/Lとからなるレドンクス系開始剤を用い、アルゴン雰囲気下、40℃で1時間、かきませながら重合反応させた。反応終了後、反応液中にはポリマーラテンクスは全く存在せず、生成したポリマーはすべて硫酸バリウムの被覆に費やされており、反応液を容易に拒過することができた。またその全重合率は189であつた。

参考例 1

硫酸パリウム粉末及び塩化パリウムを用いずに、 実施例1と同様にして重合反応させ、乳白色のポ リマーエマルジョンを得た。次いで、とのエマル ジョンの一部を秤取し、そのジータ電位をジータ メータで御定すると-37mV (コロイド満定法で は-5.0×10⁻⁵ Parad/9)であつた。ポリマーの 電荷は溶液のPBCよつて変化したが、PB が 2~

11の範囲では負電荷を示した。 比較例1

塩化パリウムを用いず、他は実施例1と同様に して、重合反応させた。反応終了後の反応液中に は、硫酸パリウム粉末のカブセル化に関与しなか つた生成ポリマーが、ポリマーラテックスとして 4 3 重量を、塊状ポリマーとして15重量を存在 し、被覆に関与したポリマーは、生成ポリマー中 . 4.2.重量をであつた。なお、全重合率は14%で あつた。

4.4.

実施例2 水100㎡、硫酸パリウム粉末209及び硫酸 ナトリウムをil×10⁻³ mol/Lの割合で所定量を 、 実施例1と同様のフラスコに加えた。このとき、 硫酸パリウムのジータ電位は-18mV であつた。 次いてこの分散液にメタグリル酸メチル 5 8 を加 え、さらに生成ポリマーに正電荷を付与する開始 剤として2.2-アソビス(2-アミジノブロバン) "塩酸塩 5×10-1 mol/Lを加え、アルゴン雰囲気 下、60℃で45分反応させた。反応終了後、反

> ずか5 重量をであり、その全重合率は21%であ つた。

実施例3

実施例1と同様のフラスコに水100㎡及びシ リカ粉末 (<300メツシユ)20gを加えかきまぜ た。このときのシリカ粉末のシータ電位は-53 m V (コロイト満定法での表面電荷は −3.4×10⁻⁵ Parad/9) であつた。この分散液に硝酸を加え、 その pB を 2.5 に調整した。このときのシリカ粉 末のシータ電位は32mV(コロイト商定法では 4.5×10⁻³ Parad/9) であつた。この 調整 液に メタク リル酸メチル58と生成ポリマーに負電荷を付与 する開始剤として過硫酸カリウム 0.0 1 mo1/4 と を加え、アルゴン雰囲気下50℃で 3 時間重合 させた。反応終了後の反応液中にはポリマーラテ ツクスはほとんど存在せず、生成ポリマーのすべ てがシリカ粉末の被覆に寄与していた。また、そ の全重合率は818であつた。

参考例3

·シリカ粉末を用いず、また硝酸による pH 調整

特開昭56-158140(6)

応放中にはポリマーラテンクスは存在せず、生成 ポリマーの80重量をが硫酸パリウムの被覆に関 与しており、全重合率は148であつた。 参考例 2

硫酸パリウム粉末及び硫酸ナトリウムを用いず、 他は奥施例2と同様にして重合反応させると、乳 白色のポリマーエマルジョンが得られた。 このも ののコロイド商定法による表面電荷は26×10-3 Farad /9 であつた。

比較例 2

硫酸ナトリウムを用いずに実施例2と同様の試 験を行い、硫酸パリウム粉末の被覆に関与しない ポリマーラテンクス65重量をと塊状ポリマー8 重量多及び酸被硬に関与したポリマー27 重量を を得た。との場合の全重合率は22%であつた。 一方、硫酸ナトリウムに代えて塩化パリウムを 1×10→ mol/Lの割合で用い、実施例2と同様 の方法で重合反応させた。この場合、生成ポリマ -の90重量多がポリマーラテンクスであり、硫 酸パリウム粉末の被覆に関与したポリマーは、わ

をせず他は実施例3と同様にして反応させ、乳白 色の安定なポリマーエマルジョンを得た。 そのー 部を秤取し、そのジータ電位を測定すると-40 mv(コロイト満定法では-4.0×10- Parad/9) てあつた。

比較例3

硝酸化よつて pH を5に調整したほかは、実施 例3と同様にして重合反応させた。pH が5のとき のシリカ粉末のシータ電位は-50mV (コロイド 商足法では - 0.5×10⁻¹ Parad/9) であつた。

反応終了後の反応液中には、 シリカ粉末の被獲 **に関与しないポリマーラテンクスが 0.3 重量多と** 塊状ポリマーが81重量多存在し、カプセル化に 関与したポリマーは全体のわずか 3.5 重量がであ つた。なお、その全重合率は84%であつた。

> 特許出願人 山 代理人阿